

叶绿体 3-磷酸甘油酸激酶(PGK)试剂盒说明书

(货号: BP10212W 微板法 96样 有效期: 3个月)

一、指标介绍:

叶绿体 3-磷酸甘油酸激酶(PGK)是卡尔文循环中的关键酶。催化 3-磷酸甘油酸和 ATP 反应产生 1,3-二磷酸甘油酸,后者在 3-磷酸甘油醛脱氢酶和 NADH 作用下产生 3-磷酸甘油醛和 NAD+,通过测定 NADH 的下降量,进而得到 3-磷酸甘油酸激酶的活性大小。

二、试剂盒的组成和配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
提取液一	液体 100mL×1 瓶	4℃保存	
提取液二	液体 100mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	粉剂 1 支	-20℃避光保存	1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动用一用); 2. 加入 1.1mL 蒸馏水溶解备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂二	粉剂3支	4℃保存	每支: 1. 临用前 8000g 4°C 离心 2mim 使试剂落入管底; 2. 加入 0.4mL 蒸馏水溶解备用。用不完的试剂分装后-20°C保存,禁止反复冻融,三天内用完。
试剂三	液体 1 支	-20℃保存	 临用前 8000g 4° C 离心 2mim 使试剂落入管底; 加 1.1mL 蒸馏水溶解备用; 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂四	液体 35mL×1 瓶	4℃保存	
试剂五	粉剂1支	-20℃保存	 临用前 8000g 4° C 离心 2mim 使试剂落入管底; 加入 1.1mL 蒸馏水溶解备用; 保存周期与试剂盒有效期相同。

三、实验器材:

研钵(匀浆机)、冰盒(制冰机)、台式离心机、可调式移液枪、水浴锅(烘箱、培养箱、金属浴)、 96 孔板、离心管、酶标仪、震荡仪、蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

四、指标测定:

建议先选取 1-3 个差异大的样本(例如不同类型或分组)进行预实验,熟悉操作流程,根据预实验结果确定或调整样本浓度,以防造成样本或试剂不必要的浪费!

1、样本提取:

称取约 0.1g 植物组织样本,加入 1mL 提取液一,快速冰浴匀浆后于 4°C,1600rpm 离心 5min,弃沉淀,取上清再 4°C,5000rpm 离心 15min,弃上清留沉淀,向沉淀中加 1mL 提取液二,强力涡旋震荡 15s,置于冰上(或冰箱)在 4°C,15min,4°C,13000rpm 离心 5min,取上清测定叶绿体中 3-磷酸甘油酸激酶(PGK)的酶活性。提示:整个叶绿体的提取过程须保持 4°C低温环境。

【注】:若增加样本量,可按照组织质量(g):提取液体积(mL)为 1: $5\sim10$ 的比例进行提取。

网址: www.bpelisa.com



2、检测步骤:

- ① 酶标仪预热 30min,调节波长至 340nm,设定温度 25℃。
- ② 所有试剂解冻至室温 (25℃)。
- ③ 在96孔板中依次加入:

试剂组分(μL)	测定管			
样本	20			
试剂一	10			
试剂二	10			
试剂三	10			
试剂四	140			
混匀, 室温 (25℃)条件下,孵育 10min			
试剂五	10			
わわった ウェ (250G) セルエ 20 ロエ 240				

轻轻混匀, 室温 (25°C) 条件下, 30s 时于 340nm 处读取吸光值 A1, 10min 后再读取 A2, ΔA=A1-A2。

- 【注】1.若 $\triangle A$ 的值在零附近,可以适当延长反应时间到 20 \min 后读取 A2,改变后的反应时间需代入计算公式重新计算。或适当加大样本量(如 40 μ L,则试剂四相应减少),则改变后的加样体积需代入计算公式重新计算。
 - 2. 若下降趋势不稳定,可以每隔 20S 读取一次吸光值,选取一段线性下降的时间段来参与计算,相对应的 A 值也代入计算公式重新计算。
 - 3. 若起始值 A1 太大如超过 2(如颜色较深的植物叶片,一般色素较高,则起始值相对会偏高),可以适当减少样本加样量,则改变后的加样体积需代入计算公式重新计算。或向待测样本中加少许活性炭混匀静置 5min 后 12000rpm, 4℃离心 10min,上清液用于检测;
 - 4. 若 ΔA 的值大于 0.5,则需减少反应时间(如减少至 5min),或减少样本量(如 $10\mu L$),则改变后的反应时间 T 和样本量 V1 需代入计算公式重新计算。

五、结果计算:

1、按照样本质量计算:

酶活定义:每克组织每分消耗 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活力单位。 NADH-GPK(nmol/min/g 鲜重)= [$\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^9$] $\div (W \times V1 \div V) \div T=321.6 \times \Delta A \div W$

2、按样本蛋白浓度计算:

单位定义: 每毫克组织蛋白在每分钟内氧化 1nmol 的 NADH 定义为一个酶活力单位。 NADH-GPK(nmol/min/mg prot)= [$\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^9$] $\div (V1 \times Cpr) \div T=321.6 \times \Delta A \div Cpr$

ε---NADH 摩尔消光系数, 6.22×10³ L/mol/cm; d---光径, 0.5cm;

V---加入提取液体积, 1mL; V1---加入样本体积, 0.02mL;

V2---反应体系总体积, 0.2mL=2×10⁻⁴L; T---反应时间, 10min;

W---样本质量, g。

Cpr---样本蛋白质浓度,mg/mL;建议使用本公司的BCA蛋白含量检测试剂盒。

网址: www.bpelisa.com